21.12.2604

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年12月25日

REC'D 1 3 JAN 2005

出願番号 Application Number:

特願2003-429134

WIPO PCT

[ST. 10/C]:

[JP2003-429134]

出 願 人
Applicant(s):

住友化学株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年11月10日







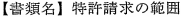
【書類名】 特許願 【整理番号】 P156565 【提出日】 平成15年12月25日 【あて先】 特許庁長官殿 【国際特許分類】 C07C 17/00 C07D233/58 【発明者】 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友化学工業株式会社 【住所又は居所】 内 【氏名】 萩谷 弘寿 【特許出願人】 【識別番号】 000002093 住友化学工業株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100093285 【弁理士】 【氏名又は名称】 久保山 隆 【電話番号】 06-6220-3405 【選任した代理人】 【識別番号】 100113000 【弁理士】 【氏名又は名称】 中山 亨 【電話番号】 06-6220-3405 【選任した代理人】 【識別番号】 100119471 【弁理士】 【氏名又は名称】 榎本 雅之 【電話番号】 06-6220-3405 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 010238 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1

【物件名】

【物件名】 【物件名】

明細書 1 要約書 1

0212949 【包括委任状番号】



【請求項1】

求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物に、式(1) 【化1】

$$\begin{array}{cccc}
R^{5} & & & & \\
& & & & \\
R^{4} & & & & \\
& & & & \\
R^{3} & & & & \\
\end{array}$$
(1)

(式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。)

で示されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライドを作用させることを特徴とする含フッ素化合物の製造方法。

【請求項2】

求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物が、置換されていてもよい飽和炭化水素上の1または2以上の水素原子が求核置換フッ素化反応を受ける 置換基で置換された有機化合物である請求項1に記載の製造方法。

【請求項3】

求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物が、置換されていてもよい芳香族化合物上の1または2以上の水素原子が求核置換フッ素化反応を受ける置換基で置換された有機化合物である請求項1に記載の製造方法。

【請求項4】

求核置換フッ素化反応を受ける置換基が塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、ニトロ基、スルホ基、置換されていてもよいアルキルスルホニルオキシ基、置換されていてもよいアリールスルホニルオキシ基、置換されていてもよいアルキルカルボニルオキシ基または置換されていてもよいアリールカルボニルオキシ基である請求項1に記載の製造方法。

【請求項5】

式(1)で示されるフッ素化剤。



【書類名】明細書

【発明の名称】含フッ素化合物の製造方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、含フッ素化合物の製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

含フッ素化合物は、医農薬化合物および電子材料をはじめとする各種化学製品およびその合成中間体等として極めて重要な化合物である。

[0003]

フッ素アニオンによる求核置換反応を利用して、有機化合物にフッ素原子を導入する反応およびそのためのフッ素化剤が、種々開発されている。かかるフッ素化剤のうち、フッ化カリウムを用いる方法としては、例えば非プロトン性極性溶媒中でクロロ置換ニトロベンゼン上の塩素原子をフッ素原子に置換する方法(例えば、非特許文献 1 参照。)、スプレイドライ法により高活性化したフッ化カリウムを用いて種々の有機塩素化物または臭素化物上の塩素原子または臭素原子をフッ素原子に置換する方法(例えば、非特許文献 2 参照。)、ポリエチレングリコール4 0 0 を溶媒としてスルホン酸エステル化合物のスルホニルオキシ基をフッ素原子に置換する方法(例えば、非特許文献 3 参照。)、イミダゾリウム塩などのイオン性溶媒の存在下で種々のフッ素化を行う方法(例えば特許文献 1 および 2 参照。)等が知られている。しかしながら、これらはいずれも、目的とする含フッ素化合物の収率や選択率が低く、また、高温もしくは長時間という条件を要したり、スプレイドライ用の特殊な装置を必要とするなど、工業的な製法としては問題があった。

[0004]

一方、四級塩型カチオンを持つフッ素化剤を用いる方法として、例えば四級アンモニウムフルオライドを用いる方法(例えば、非特許文献4参照。)および四級アンモニウムフルオライドとフッ化セシウムとを併用する方法(例えば、非特許文献5参照。)などが知られているが、いずれも目的とする含フッ素化合物の収率および選択性が低く、工業的に十分な方法とはいえなかった。また、フッ素化活性が比較的高い四級塩型カチオンを持つフッ素化剤を用いる方法として、例えば、四級アンモニウムビフルオライドを用いる方法(例えば、非特許文献6参照。)および四級ホスホニウムビフルオライド類を用いる方法(例えば、特許文献3および4参照。)などが知られているが、これらはいずれも分子中に腐食性および毒性の高いフッ化水素を包含しており、その製造においてもフッ化水素酸を用いていることから、工業的に満足できる方法ではなかった。

[0005]

【特許文献1】国際公開特許WO02/092608号公報

【特許文献2】国際公開特許WO03/076366号公報

【特許文献3】特開昭61-161224号公報

【特許文献4】特開平4-124146号公報

【非特許文献1】 J. Amer. Chem. Soc., 78, 6034 (1956)

【非特許文献 2】 Chemistry Lett., 761 (1981)

【非特許文献3】Synthsis,920(1987)

【非特許文献4】 J. Org. Chem., 49, 3216 (1984)

【非特許文献 5 】 Synthetic Commun., 18, 1661 (1988

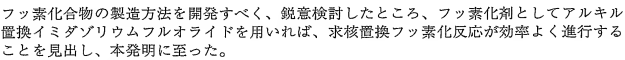
【非特許文献 6】 Tetrahedron Lett., 28, 4733(1987

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

そこで本発明者は、腐食性や毒性の高い化合物を用いることのない、工業的に有利な含



【課題を解決するための手段】

[0007]

すなわち本発明は、求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機 化合物に、式(1)

【化1】

$$\begin{array}{cccc}
R^5 & R^1 \\
+ & R^2 \\
R^3 & F &
\end{array}$$
(1)

(式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。)

で示されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライドを作用させることを特徴とする含フッ素化合物の製造方法を提供するものである。

【発明の効果】

[0008]

本発明によれば、腐食性や毒性の高い化合物を用いることなく、脂肪族および芳香族の含フッ素化合物を効率よく製造することができるため、工業的に有利である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0009]

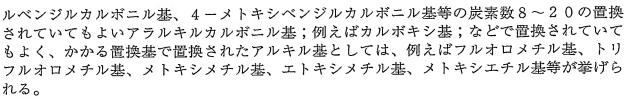
まず、式(1)で示されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(以下、アルキル 置換イミダゾリウムフルオライド(1)と略記する。)について説明する。

[0010]

式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。

[0011]

ここでアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピ ル基、nーブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、nーペン チル基、 n ー デシル基、シクロプロピル基、 2 . 2 ー ジメチルシクロプロピル基、シクロ ペンチル基、シクロヘキシル基、メンチル基等の直鎖状、分枝鎖状または環状の炭素数1 ~20のアルキル基が挙げられる。かかるアルキル基は、例えばメトキシ基、エトキシ基 、n-プロポキシ基、イソプロポキシ基、n-ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブ トキシ基、tertーブトキシ基、トリフルオロメトキシ基等の炭素数1~20の置換さ れていてもよいアルコキシ基:例えばフェニル基、4-メチルフェニル基、4-メトキシ フェニル基などの炭素数6~20の置換されていてもよいアリール基;例えばフェノキシ 基、2-メチルフェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、3 ーフェノキシフェノキシ基等の炭素数6~20の置換されていてもよいアリールオキシ基 ;例えばベンジルオキシ基、4-メチルベンジルオキシ基、4-メトキシベンジルオキシ 基、3-フェノキシベンジルオキシ基等の炭素数7~20の置換されていてもよいアラル キルオキシ基;例えばフッ素原子;例えばアセチル基、エチルカルボニル基等の炭素数2 ~20の置換されていてもよいアルキルカルボニル基:例えばベンゾイル基、2-メチル ベンゾイル基、4-メチルベンゾイル基、4-メトキシベンゾイル基等の炭素数7~20 の置換されていてもよいアリールカルボニル基;例えばベンジルカルボニル基、4ーメチ



[0012]

かかるアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)としては、例えば1、3-ジメ チルイミダゾリウムフルオライド、1,2,3-トリメチルイミダゾリウムフルオライド 、1, 2, 3, 4 - テトラメチルイミダゾリウムフルオライド、1, 2, 3, 4, 5 - ペ ンタメチルイミダゾリウムフルオライド、1-メチル-3-エチルイミダゾリウムフルオ ライド、1,2-ジメチル-3-エチルイミダゾリウムフルオライド、1,3-ジエチル イミダゾリウムフルオライド、1ーメチルー3ー(nープロピル)イミダゾリウムフルオ ライド、1-メチル-3- (n-ブチル) イミダゾリウムフルオライド、1, 2-ジメチ ルー3- (n-ブチル) イミダゾリウムフルオライド、1-メチルー3- (n-ペンチル) イミダゾリウムフルオライド、1-メチル-3- (n-ヘキシル) イミダゾリウムフル オライド、1,3-ジメチルー2-エチルイミダゾリウムフルオライド、1,3-ジメチ $\nu - 2 - (n - \mathcal{I} - \mathcal{I} - \mathcal{I} - \mathcal{I} - \mathcal{I})$ イミダゾリウムフルオライド、1, $3 - \mathcal{I} \times \mathcal{I} + \mathcal{I} - 2 - (n - \mathcal{I} - \mathcal{I} - \mathcal{I} - \mathcal{I} - \mathcal{I})$ ブチル) イミダゾリウムフルオライド、1ードデシルー2ーメチルー3ードデシルイミダ ゾリウムフルオライド、1-エトシキシメチル-3-メチルイミダゾリウムフルオライド 、1ートリフルオロメチルー3ーメチルイミダゾリウムフルオライド、1ー(nードデシ ル) -2-メチル-3-ベンジルイミダゾリウムフルオライドなどが挙げられる。これら は、例えば水や極性溶媒等の求核置換フッ素化反応に不活性な化合物と錯体を形成してい てもよい。

[0013]

かかるアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)は、例えばアルキル置換イミダ ゾリウムクロライドとフッ化銀との反応などの方法を用いて製造することができる。

[0014]

次に、アルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)を用いた、求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物のフッ素化反応について説明する。

[0015]

求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物としては、例 えば、

置換されていてもよい飽和炭化水素上の1または2以上の水素原子が求核置換フッ素化反応を受ける置換基で置換された有機化合物;

置換されていてもよい芳香族化合物上の1または2以上の水素原子が求核置換フッ素化反応を受ける置換基で置換された有機化合物;

などが挙げられ、本フッ素化反応により、それぞれ対応する、

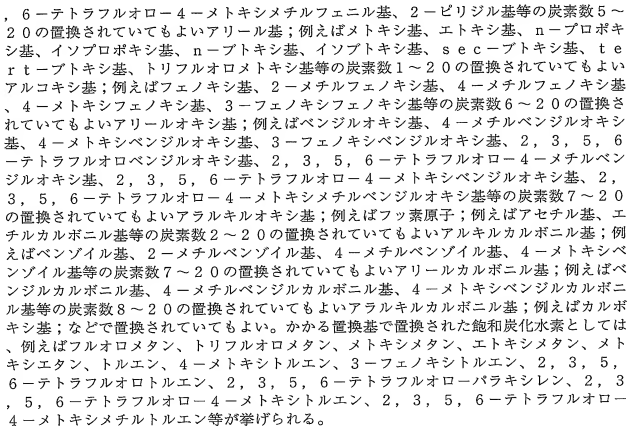
置換されていてもよい飽和炭化水素上の1または2以上の水素原子がフッ素原子で置換された有機化合物;

置換されていてもよい芳香族化合物上の1または2以上の水素原子がフッ素原子で置換された有機化合物;

[0016]

に変換される。

飽和炭化水素としては、例えばメタン、エタン、プロパン、n-ブタン、イソブタン、n-ペンタン、n-デカン、シクロプロパン、2, 2-ジメチルシクロプロパン、シクロペンタン、シクロヘキサン等の直鎖状、分枝鎖状または環状の炭素数1-200のアルカンが挙げられる。かかる飽和炭化水素は、例えばフェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、4-メチルフェニル基、4-メトキシフェニル基、3-フェノキシフェニル基、2, 3, 5, 6-テトラフルオロフェニル基、2, 3, 5, 6-テトラフルオロー4-メチルフェニル基、2, 3, 5, 6-テトラフルオロー4-メチルフェニル基、2, 3, 5, 6-



[0017]

芳香族化合物としては、例えばベンゼン、ナフタレン等の炭化水素系芳香族化合物、例 えばピリジン、キノリン等の複素芳香族化合物が挙げられる。かかる芳香族化合物は、例 えばフェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、4-メチルフェニル基、4-メトキ シフェニル基、3-フェノキシフェニル基、2,3,5,6-テトラフルオロフェニル基 、2,3,5,6ーテトラフルオロー4ーメチルフェニル基、2,3,5,6ーテトラフ ルオロー4ーメトキシフェニル基、2,3,5,6ーテトラフルオロー4ーメトキシメチ ルフェニル基、2-ピリジル基等の炭素数5~20の置換されていてもよいアリール基; 例えばメトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、イソプロポキシ基、n-ブトキシ基 、イソブトキシ基、secーブトキシ基、tert-ブトキシ基、トリフルオロメトキシ 基等の炭素数1~20の置換されていてもよいアルコキシ基;例えばフェノキシ基、2-メチルフェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、3-フェノ キシフェノキシ基等の炭素数6~20の置換されていてもよいアリールオキシ基;例えば ベンジルオキシ基、4-メチルベンジルオキシ基、4-メトキシベンジルオキシ基、3-フェノキシベンジルオキシ基、2,3,5,6-テトラフルオロベンジルオキシ基、2, 3, 5, 6ーテトラフルオロー4ーメチルベンジルオキシ基、2, 3, 5, 6ーテトラフ ルオロー4ーメトキシベンジルオキシ基、2,3,5,6ーテトラフルオロー4ーメトキ シメチルベンジルオキシ基等の炭素数7~20の置換されていてもよいアラルキルオキシ 基;例えばアセチル基、エチルカルボニル基等の炭素数2~20の置換されていてもよい アルキルカルボニル基;例えばベンゾイル基、2-メチルベンゾイル基、4-メチルベン ゾイル基、4-メトキシベンゾイル基等の炭素数7~20の置換されていてもよいアリー ルカルボニル基:例えばベンジルカルボニル基、4-メチルベンジルカルボニル基、4-メトキシベンジルカルボニル基等の炭素数8~20の置換されていてもよいアラルキルカ ルボニル基;例えばカルボキシ基;スルホンアミド基;シアノ基;アミド基;フッ素原子 等で置換されていてもよい。また、これら置換基のうち、隣接する置換基同士が結合して 、その結合炭素原子とともに環を形成してもよい。これらの芳香族化合物に有していても よい置換基のうち、反応性の点において電子吸引性の置換基が好ましく、かかる電子吸引



性の置換基としては、例えばフッ素原子、置換されていてもよいアルキルカルボニル基、 置換されていてもよいアラルキルカルボニル基、置換されていてもよいアリールカルボニ ル基、カルボキシル基、スルホンアミド基、シアノ基等が挙げられる。かかる置換基で置 換された芳香族化合物としては、例えばシアノベンゼン、テレフタロニトリル、イソフタ ロニトリル、オルソフタロニトリル等が挙げられる。

[0018]

かかる飽和炭化水素上または芳香族化合物上の水素原子と置換される、求核置換フッ素 化反応を受ける置換基としては、例えば塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、ニトロ基、ス ルホ基、置換されていてもよいアルキルスルホニルオキシ基、置換されていてもよいアリ ールスルホニルオキシ基、置換されていてもよいアルキルカルボニルオキシ基または置換 されていてもよいアリールカルボニルオキシ基等が挙げられる。かかる置換基を2以上有 する場合には、それらは互いに同一であってもよいし、相異なってもよい。

[0019]

置換されていてもよいアルキルスルホニルオキシ基としては、例えばメタンスルホニルオキシ基、エタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基などが挙げられ、置換されていてもよいアリールスルホニルオキシ基としては、例えばパラトルエンスルホニルオキシ基、ベンゼンスルホニルオキシ基、1ーナフタレンスルホニルオキシ基などが挙げられ、置換されていてもよいアルキルカルボオキシ基としては、例えばトリフルオロアセトキシ基、ペンタフルオロエチルカルボニルオキシ基などが挙げられ、置換されていてもよいアリールカルボニルオキシ基としては、例えばテトラフルオロベンゾイルオキシ基、ベンソイルオキシ基などが挙げられる。

[0020]

かかる求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物として は、例えば1ークロロブタン、1ーブロモブタン、1ーヨードブタン、1ークロロシクロ ブタン、1-クロロペンタン、1-ブロモペンタン、1-クロロシクロペンタン、1-ク ロロー4ーブロモブタン、1ークロロヘキサン、1ーブロモヘキサン、1,6ージブロモ ヘキサン、1-クロロヘプタン、1-ブロモヘプタン、1-クロロオクタン、1-ブロモ オクタン、ベンジルクロライド、ベンジルブロマイド、4-メトキシベンジルクロライド 、4-メチルベンジルブロマイド、3,4,5-トリフルオロベンジルブロマイド、パラ トルエンスルホン酸 n - ブチル、メタンスルホン酸 n - ブチル、パラトルエンスルホン酸 n-ペンチル、メタンスルホン酸n-ペンチル、パラトルエンスルホン酸n-ヘキシル、 メタンスルホン酸n-ヘキシル、パラトルエンスルホン酸n-ヘプチル、メタンスルホン 酸n-ヘプチル、パラトルエンスルホン酸n-オクチル、メタンスルホン酸n-オクチル 、トリフルオロ酢酸 n - ブチル、テトラフルオロ安息香酸 n - ブチル、トリフルオロ酢酸 n-オクチル、4-クロロニトロベンゼン、4-ブロモニトロベンゼン、2-クロロニト ロベンゼン、2ーブロモニトロベンゼン、4ーシアノクロロベンゼン、4ーシアノブロモ ベンゼン、1-クロロ-2、4-ジニトロベンゼン、テトラクロロテレフタロニトリル、 テトラクロロイソフタロニトリル、テトラクロロオルソフタロニトリル、1,3ージクロ ロー4,6-ジニトロベンゼン、2-クロロキノリン、2-クロロー5-ニトロピリジン 、2-クロロー5-トリフルオロメチルピリジン等が挙げられる。

[0021]

本発明では、かかる求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物にアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)を作用させることにより、含フッ素化合物が得られる。ここで、求核置換フッ素化反応を受ける置換基を2以上有する有機化合物を用いる場合には、それらは相異なる置換基であってもよく、通常は以下のような反応性を示し、最も反応性が高い置換基のみがフッ素原子に置換されることもあるし、反応条件によっては同一または相異なる2以上の置換基がフッ素原子に置換されることもある。

[0022]

置換されていてもよい芳香族化合物上の1または2以上の水素原子が求核置換フッ素化



反応を受ける置換基で置換された有機化合物の反応において、置換されていてもよい芳香族化合物が炭化水素系芳香族化合物の場合は、通常、パラ位やオルト位に電子吸引性の置換基を持つ求核置換フッ素化反応を受ける置換基が優先的にフッ素原子に置換される。例えば、4ークロロニトロベンゼンの反応において、塩素原子とニトロ基はともに求核置換フッ素化反応を受ける置換基であるが、より電子吸引性の高いニトロ基をパラ位に持つ塩素原子が優先的にフッ素原子に置換され、通常は4ーフルオロニトロベンゼンが選択的に生成する。もちろん、例えばアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)を大過剰量用いる等、反応条件を適宜選択すればニトロ基もフッ素原子に置換され、パラジフルオロベンゼンを得ることもできる。

[0023]

また、置換されていてもよい芳香族化合物上の1または2以上の水素原子が求核置換フッ素化反応を受ける置換基で置換された有機化合物の反応において、置換されていてもよい芳香族化合物が複素芳香族化合物である場合は、通常、複素芳香環を構成するヘテロ原子に対して、2位、4位または6位の求核フッ素化反応を受ける置換基が優先的にフッ素原子に置換される。例えば、2ークロロー3ーニトロピリジンでは、通常、2位のクロル基が置換され2ーフルオロー3ーニトロピリジンが生成する。もちろん、例えばアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)を大過剰量用いる等、反応条件を適宜選択すればニトロ基もフッ素原子に置換され、2、3ージフルオロピリジンを得ることもできる。

[0024]

アルキル置換イミダゾリウムフルオライド (1)の使用量は通常、求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物上の、フッ素反応を所望する置換基に対して1モル倍以上用いる。その上限は特にないが、求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1つのみ有する場合は、反応効率の観点から好ましくは、求核置換フッ素化反応を受ける置換基に対し1.5~5.0モル倍程度の範囲である。また、求核置換フッ素化反応を受ける置換基を2以上有する場合は、上記反応性の優先順位に基づいてフッ素反応を所望しない置換基がフッ素原子で置換されない範囲で使用量を設定すればよい。

[0025]

本反応は、有機溶媒もしくは水またはそれらの混合溶媒の存在下において実施すること もできるし、無溶媒で実施することもできる。

[0026]

溶媒を用いて実施する場合の有機溶媒としては、例えばメチルtertーブチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル溶媒;例えばアセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル溶媒;例えばトルエン、キシレン等の芳香族炭化水素溶媒;例えばシクロヘキサン、nーヘプタン等の脂肪族炭化水素溶媒;例えばジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等のアミド溶媒;スルホラン、ジメチルスルフォキシドなどの含イオウ溶媒;などが挙げられる。

[0027]

溶媒を使用する場合、その使用量は特に制限されないが、容積効率等を考慮すると、実用的には、アルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)に対して、通常100重量倍以下程度である。

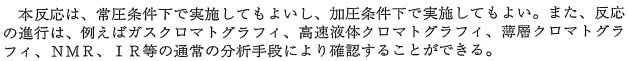
[0028]

反応温度があまり低いと反応が進行しにくく、また反応温度があまり高いと原料や生成物の分解等副反応が進行する恐れがあるため、実用的な反応温度は、通常-20~200 ℃程度の範囲である。

[0029]

反応試剤の混合順は特に制限されず、例えば反応温度条件下の求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物にアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)を加えていってもよいし、その逆でもよい。また、両試剤を同時に混合してから反応温度を調整してもよい。

[0030]



[0031]

反応終了後、晶析処理や蒸留等を行ったり、必要に応じて水および/または水に不溶の有機溶媒を加え、抽出処理し、得られる有機層を濃縮処理することにより、反応生成物である含フッ素化合物を取り出すことができる。取り出した含フッ素化合物は、例えば蒸留、カラムクロマトグラフィ等の手段によりさらに精製してもよい。

[0032]

ここで、水に不溶の有機溶媒としては、例えばトルエン、キシレン、クロロベンゼン等の芳香族炭化水素溶媒;例えばペンタン、ヘキサン、ヘプタン等の脂肪族炭化水素溶媒;例えばジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素溶媒;例えばジエチルエーテル、メチルtertーブチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル溶媒;例えば酢酸エチル等のエステル溶媒;などが挙げられる。

[0033]

かくして得られるフッ素化合物としては、例えば1-フルオロブタン、1-フルオロシクロブタン、1-フルオロペンタン、1-フルオロペンタン、1-フルオロペンタン、1-フルオロペンタン、1-フルオロー4ーフルオロブタン、1-フルオロペキサン、1-6ージフルオロペキサン、1-0ーフルオロペプタン、1-フルオロオクタン、ベンジルフルオライド、1-2ーストキシベンジルフルオライド、1-2ースチルベンジルフルオライド、1-2ーフルオロニトロベンゼン、1-2ーフルオロニトロベンゼン、1-2ーフルオロー2、1-2ーフルオロニトロベンゼン、1-2ーフルオロー2、1-3ージフルオロイソフタロニトリル、テトラフルオロイソフタロニトリル、1-3ージフルオロー4、1-3ージフルオロー5ートリフルオロキノリン、1-2ーフルオロー5ートリフルオロメチルピリジン等が挙げられる。

[0034]

反応後は、求核置換フッ素化反応を受ける置換基をアニオンとするアルキル置換イミダ ゾリウム塩として、アルキル置換イミダゾリウムカチオンを回収することができる。反応 液からろ過処理、分液処理等により回収されたアルキル置換イミダゾリウム塩は、再度、 フッ素アニオンにイオン交換することにより、アルキル置換イミダゾリウムフルオライド (1)として再使用することができる。

【実施例】

[0035]

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例により限定されるものではない。

[0036]

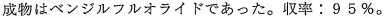
実験例 (アルキル置換イミダゾリウムフルオライド(1)の製造例)

3角フラスコに、1-メチル-3-(n-ブチル)イミダゾリウムクロライド22gと水200gを仕込み、溶解させた。別の3角フラスコに、フッ化銀(I)16.1gと水120gを仕込み、溶解させた後、2つの水溶液を25℃で混合し、同温度で30分攪拌を続けた。反応後に析出した結晶を濾過し、結晶を水洗した。得られた濾液と洗液を合して濃縮し、1-メチル-3-(n-ブチル)イミダゾリウムフルオライド・2水和物を24.5g得た。収率:100%。

[0037]

実施例1

還流冷却管を付した $50\,\mathrm{mL}$ フラスコに、1-メチルー3-(n-ブチル)イミダゾリウムフルオライド・2水和物 $500\,\mathrm{mg}$ とベンジルブロマイド $171\,\mathrm{mg}$ を仕込み、 $80\,\mathrm{C}$ で 5 時間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル $5\,\mathrm{g}$ を加えて攪拌・静置すると $2\,\mathrm{e}$ に分離した。その上層をガスクロマトグラフィー(内部標準法)にて分析したところ、主生



[0038]

実施例2

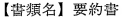
[0039]

実施例3

[0040]

実施例4

実施例 1 において使用した臭化ベンジル 1 7 1 m g に代えて 4 - 2 1 5 8 m g e e m



【要約】

【課題】含フッ素化合物の工業的に有利な製造方法を提供すること。

【解決手段】求核置換フッ素化反応を受ける置換基を1または2以上有する有機化合物に、式(1)

【化1】

(式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。)

で示されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライドを作用させることを特徴とする含フッ素化合物の製造方法。

【選択図】なし

特願2003-429134

出願人履歴情報

識別番号

[000002093]

1. 変更年月日

1990年 8月28日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

氏 名 住友化学工業株式会社

2. 変更年月日 [変更理由]

2004年10月 1日

名称変更 住所変更

住 所

東京都中央区新川二丁目27番1号

氏 名

住友化学株式会社